XP-002185604

```
4/9 - (C) FILE HCAPLUS
  STN CA Caesar accession number : 1924
     - 1980:215638 HCAPLUS
  AN
     - 92:215638
  DN
     - 3-Benzoyloxy-19-nor-20-hydroxymethylpregna-1,3,5(10)-triene
     - Morita, Yoshimi; Shirasaka, Tadashi
  IN
      - Mitsubishi Chemical Industries Co., 146., Javas
  ŢΖ
      - Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 6 pp.
        CODEN: JKXXAF
  DT
      - Patent
  LA - Japanese
  FAN.CNT 1
        PATENT NO.
                     KIND
                           DATE
                                    APPLICATION NO.
                                                      DATE
                          19790912 JP 1978-23916
  PN
     - JP54117455
                        Α
                                                      19780302
        JP61001034B
                        B 19860113
  AB
      - Stirring 629 mg 3-hydroxy-20-(hydroxymethyl)-19-norpregna-1,3,5(10)-
        triene and 9.6 mL 5% ag. NaOH with 843 mg BzCl 2 h at room temp.
        gave 45% I.
  GI
[__00000626]
     ***73271-88-2***
IT
     RL: RCT (Reactant)
        (benzoylation of)
RN
     73271-88-2 HCAPLUS
     19-Norpregna-1,3,5(10)-triene-3,21-diol, 20-methyl- (9CI) (CA INDEX
CN
     NAME)
Absolute stereochemistry.
[__00000627]
IT
     ***73271-90-6P***
                           ***73671-81-5P***
     RL: SPN (Synthetic preparation); PREP (Preparation)
        (prepn. of)
     73271-90-6 HCAPLUS
RN
     19-Norpregna-1,3,5(10)-trien-3-ol, 20-methyl-21-[(tetrahydro-2H-
CN
     pyran-2-yl)oxy] - (9CI) (CA INDEX NAME)
Absolute stereochemistry.
[--00000628]
     73671-81-5 HCAPLUS
RN
  19-Norpregna-1,3,5(10)-triene-3,21-diol, 20-methyl-, 3-benzoate
     (9CI) (CA INDEX NAME)
Absolute stereochemistry.
[--00000629]
```

(9日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭54—117455

MInt. Cl.2

識別記号

60日本分類 16 D 619 庁内整理番号

C 07 J 9/00 // A 61 K 31/575

AEE

30 G 141.3 30 H 71 -

6667-4C

6617-4C

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

64新規19-ノルステロイド誘導体

昭53-23916

20特 22出

昭53(1978) 3月2日 願

70発 明 者

森田良美 横浜市緑区北八朔町1988番地52

同 白坂正 東京都世田谷区深沢四丁目32番 7号

切出 願 人 三菱化成工業株式会社

東京都千代田区丸の内二丁目5

番2号

人 弁理士 長谷川士

外1名

明細書の浄書(内容に変更なし) 岄

発明の名称

新規ノターノルステロイド誘導体

- 特許請求の範囲
 - (1) 一般式(1)

(式中、Rはアシル毒を表わす。) 20-ヒドロキシメチルプレグナー1,3,5(10) ートリエン。

3 発明の詳細な説明

本発明は新規なノターノルステロイド誘導体 に崩するものである。詳しくは、ヨーアシルオ キシーファーノルニュローヒドロキシメチルブ レグナー1,3,3(10)ートリエンに関するものであ

各種ステロイド誘導体は、副腎皮質ホルモン、 性ホルモンおよび蛋白同化ホルモン等として有 用なものが多いので、それらの合成のための容 易な方法の崩発が望まれているし、また、新規 なステロイド化合物の製造も望まれている。

本発明者等は、これらの事情に鑑み、新規な ステロイド化合物を合成すべく鋭意研究し、本 発明に到達した。

すなわち、本発明の要旨は、

(式中、Rはアシル基を表わす。) ーヒドロキシメチルブレグナー 1,3,5(10)ートリ エンに存する。

以下に本発明を詳細に説明する。

特開昭54-117455(2)

本発明に係る化合物の前配一般式(I)においてRで示されるアシル基としては、例えばアセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、パレリル、ミリストイル、パルミトイル、ステアロイル、オレオイル等の成素数 3~18の脂肪族アシル基をよびペンソイル、トルオイル、ナフトイル、シクロヘキサンカルホニル等の成素銀式アシル基等が挙げられる。

一枚式(1)で示される/9-ノル-20-ヒドロキシメチルフレクナー/,3,5(/0)-トリエン
-3-オールのC-3エステルとしては、例え
は3-アセトキシー/9-ノル-20-ヒドロ
キシメチルブレグナー/,3,5(/0)-トリエン、3
-プロピオニルオキシー/9-ノル-20-ヒドロキシメチルブレグナー/,3,5(/0)-トリエン、3-プチリルオキシー/9-ノル-20-ヒドロキシメチルブレグナー/,3,5(/0)-トリエン、3-パレリルオキシー/9-ノル-20-ヒドロキシメチルプレグナー/,3,5(/0)-トリエン、

3-ステアロイルオキシー/9-ノルー20-ヒドロキンメチルブレグナー/,3,5(10)-トリエン、3-バルミトイルオキシー/9-ノルー20,-ヒドロキシメチルブレグナー/,3,5(10)-トリエン、3-ベンゾイルオキシー/9-ノルー20-ヒドロキシメチルブレグナー/,3,5(10)-トリエン等が益げられる。

本発明に保わる化合物は、例えば次の様な方 法で製造することができる。

第 / の方法としては、 3 - アンルオキシー / 9 - ノルー 2 0 - (2 - テトラヒドロビラニル) オキンメテルブレグナー /,3,5(/0) - トリエンを 酸で加水分解する方法があげられる。

酸としては無機および有機の酸を広く使用することができるが適常は塩酸又は硫酸が最も簡便に用いられる。

通常は溶無を使用し、溶媒としてはテトラヒドロフラン、ジオキサン、エタノール、クロロホルム等があげられる。

とれらの溶媒に該当するヨーアシルオキシー

ノターノルー20ー(2ーテトラヒドロビラニル)オキシメチルブレグナー /,3,5(/0)ートリエンをとかし、触媒性の酸を添加すればよいが、酸の添加方法としては、塩化水素ガス吹込み、濃塩酸、必磷酸、久はこれを水で粉釈した塩酸、硫酸水溶液(通常 0・1 規定~数規定)の簡下等!が挙げられる。

この方法の原料となるョーアシルオキシー/9ーノルー20ー(2ーテトラヒドロピラニル)オキシメチルブレグナー/,3,5(N)ートリエンは本出級と同日付の出額に係る「アシルステロイド誘導体」に記載されているように/9ーノルー20ー(2ーテトラヒドロピラニル)オキシメチルブレグナー/,3,5(N)ートリエンーョーオールを、塩基の存在下、カルボン酸無水物と反応させることにより製造できる。塩基としては、例えばビリジン、ピコリン、ジメチルアニリン、

トリエチルアミン等が挙げられる。また、カル ボン酸無水物としては、一般式(II)

R₂ O (1)

(式中、Rはアシル基を表わす。)

で示される無水酢酸、ブロビオン酸無水物、整酸無水物、イン酪酸無水物、ラウリン酸無水物、バルミチン酸無水物、ステアリン酸無水物等の脂肪族カルボン酸無水物等が挙げられる。

塩基の食は、19-ノル-20-(2-テトラヒドロピラニル)オキシメチルブレクナー1,3,5(10)-トリエン-3-オールに対し、地常、等モル~100倍モル用いられる。

カルボン酸無水物の量は、19-1ル-20 -(3-テトラヒドロビラニル)オキシメチルブレグナー1,3,5(10)-トリエン-3-オールに対し、通常、等モル~10倍モル用いられる。

この反応の際は、反応に不活性な熔媒、例えばヘブタン、トルエン等の炭化水素、ジオキサン等のエーテル、クロロホルム等のハロゲン化

特開昭54-117455(3)

炭化水素等を存在させてもよい。溶媒の量は、 上配培基と合せて、19-1ル-20-(2-テトラヒドロピラニル)オキシメチルブレクナ -1,3,5(10)-トリエン-3-オール1モルに対 し、通常1~101用いられる。

反応温度は通常-20℃~格媒の沸点、好ましくは-20~+60℃、もつとも好ましくは 0℃~室温である。

反応時間は、速常、 / の分~ / の時間、好ま しくは 3 の分~数時間である。

反応後は、通常の有機化学の手法にしたがつて後処理し、例えば抽出、アルカリまたは水による洗滌、溶媒留去、ろ過、再結晶 およびクロマトグラフィー処理等を適宜組み合わせて、目的とする 3 ー アンルオキシー / ターノルー 2 のー (2 ー テトラヒドロピラニル) オキシメチルブレグナー /,3,5(/0)ートリエンを得ることができる。

本発明に係わる化合物を製造する第2の方法は、アシル基が芳香族アシル基の場合に用いる

れる方法で、 19ーノルー20ーヒドロキシメ チルブレグナー 1,3,5(10)ートリエンー3ーオー ルを、アルカリの存在下、芳香族カルボン鰻ハ ライドと反応させる。 アルカリとしては、水製 化ナトリウムおよび水化カリウム等が挙げられ 1 字加入 る。また、カルボン酸ハライドとしては、安息 香澱、トルイル鰻、ナフトイル鰻のクロリド、 ブロミドおよびヨージド等が挙げられ、 通常は カルボン酸クロリドを用いる。

アルカリの量は、19-ノル-20-ヒドロキシメチルブレグナー1,3,5(10)-トリエン-3-オールに対し、通常、等モル~10倍モルであり、通常、35~305程度の水稻液として用いられる。

カルポン酸ハライドの重は、19-Jル-20 -ヒドロキシメチルブレクナー1,3,5(10)-トリエン-3-オールに対し、通常等モル〜5倍モルである。

との反応の際は、反応に不活性でかつ水と均 一番液を作る有機溶媒、例えばテトラヒドロフ

ラン (以下 THF と略すととがある)、ジオキサン等のエーテル等を存在させてもよい。 裕謀の量は、 19-1ル-20-ヒドロキシメチルブレグナー 1,3,5(10)-トリエン-3-オール1モルに対し通常 1 8~5 & 程度である。

反応の祭は、例えば!ターノルー20ーヒドロキシメチルブレグナー!,3,5(10)ートリエンー3ーオールの務確または!ターノルー20ーヒドロキシメチルブレグナー!,3,5(10)ートリエンー3ーオールとアルカリの傷合務被もしくは!ターノルー20ーヒドロキシメチルブレグナー!,3,5(10)ートリエンー3ーオールとカルボン酸ハライドの混合溶液に、残余の反応成分を添加することにより行われる。

反応温度は通常-20~+/00℃、好ましくは-20~+60℃、もつとも好ましくは0 で~室温である。

反応時間は、通常、 / 0 分~ / 0 時間、好き しくは 3 0 分~数時間である。

反応後は、第1の方法と同様に後処理すれば

よい。

これら2つの方法の原料となる / ターノルー2 0 - ヒドロキシメチルプレグナー /,3,5(10)ートリエンー3ーオールおよび / ターノルー2 0 - (2 - テトラヒドロピラニル) - オキンメチルプレグナー /,3,5(10)ートリエンー3ーオールは、例えば何れも参考例に示した様に20ーヒドロキシメチルプレグナー /,4 - ジエンー3ーオンを原料として製造することができる。

20-ヒドロキシメチルブレグナー1,4-ジェン-3-オンの製造法は公知であり、例えばアプライドマイクロバイオロジー(Applied Microbiology) 23 巻 / 号 7 2 - 7 7 頁 (1972年、米国)や米国特許第3,684,657号、同3,759,791号 各明細書に記載されている。また特顯昭52-123/84号及び同52-123/85号明細書には20-ヒドロキシメチルブレグナー1,4-ジェン-3-オンの改良された製造法が扱来されている。

本発明に係る化合物は、そのもの自体として

特開昭54-- 1174,55(4)

女性ホルモン作用が期待される他、これをピリ ジン中、三酸化クロムにより酸化してヨーアシ ルオキシーノターノルー20-ホルミルブレグ ナー1,3,5(10)-トリエンとし、これを常法によ リピロリジンと反応させて C-20 のピロリジ ンエナミンとし、これを重クロム酸ナトリウム で酸化してヨーアシルオキシーノターノルブレ クナーノ,3,5(10)ートリエンー20ーオンとし、 これを微性で加水分解して3-ヒドロキシー19 - ノルプレクナー 1,3,5(10)- トリエン- 2 0 -オンとし、これを水酸化ナトリウム溶液中でジ メチル硫酸と反応させて3ーメトキシーノ9ー ノルブレクナー1,3,5(10)-トリエンー20-オ ンとし、これをエチレンクリコール等と反応さ せて C-20のアセタールとし、これをいわゆ るパーチ(Birch) 最元によつて A 還を還元し、 次いでメタノール中で塩製処理することにより 19-1ルブレグンーダーエンー 3,20 - ジオ ン(19-ノルプロゲステロン)に導くことが できる。

(これらの反応および / ターノルプロゲステロンについては、ジャーナルオプアメリカンケミカルソサエテイ (J. Am. Chem. Soc.) ク 3 巻、35 4 0 頁 / 95 / 年(米国)、 梅原干治、佐藤武雄共者ステロイドホルモン製剤生理臨床 IV 賞体ホルモン 5 5 6 頁(昭和 4 3 年 南江盆社) およひコフエイ (8. Coftay) 線 ロッズ ケミストリー オフカーボンコンパウンズ (Rodd's

Chemistry of Carbon Corpounds) 第 3 版 3 巻 /字訂正 D の 部 3 4 4 頁 1970年(オランタ 国)を参照]

19-1ルブロゲステロンは黄体ホルモン作用が強く、皮下注射でブロゲステロンの 4~10倍、鮭口投与でエチステロンの 5 倍の活性をもつていることが知られている。

また、本発明に係る化合物は次のような方法によつても19ーノルブログステロンに導くととができる。すなわち、ヨーアシルオキシー19ーノルー20ーとドロキシメテルブレグナー1,3,5(10)ートリエンを、昭和13年2月24日付の本出顧人の特許出額である「ステロイド勝謀

体」の明細書に記載のある方法に準じて、炭化水業溶媒中で熱分解してョーアシルオキシー20ーメチレンー!ターノルブレクナー!,3,5 (10)ートリエンとし、これをオゾン酸化してョーアシルオキシー!ターノルブレクナー!,3,5 (10)ートリエンー20ーオンとしこれを前記の方法と同様に処理すればよい。

以下に実施的を挙げて、本発明を更に詳細に説明するが、本発明はその要旨を越えない限り、以下の実施例によつて限定を受けるものではない。

数考例 /

!ターノルー20-ヒドロキシメチルブレグ ナー!,3,5(/0)-3-オールの製造

戦解THF90 配中に、1-メチルナフタレン 12.289 (90ミリモル)、ジフエニルメタン 3.0 49 (30ミリモル)を加え、アルゴン 気流中で提拌しながら、リチウム 932 町 (135ミリモル)をこまかく切つて加えた。 反応 依は張 緑色になり、これを加熱 環境させな

がら、THP 60 配中 20 - ヒドロキシメチル プレクナー1,4ージエンー3ーオン 4.9.289 (ノミミリモル)の溶液を30分かかつて滴下 した(凝緑色が脱色されないような速度)。つ いで10分間遺焼したのち、室温に冷却しメタ ノール20吨、水40吨、および濃塩铵20吨 を順次層下した。得られた混合被を濃縮し、酢 酸エテル約100個を加え水洗、乾燥後、酢酸 エチルを留去し、皮査にn-ヘキサンノ50哩 を加えると油状物が析出した。上澄みをテカン テーションで除去し、幾後にクロロホルムを加 えると19-ノルー30-ヒドロキシメチルブ レクナー 1,3,5(10)ートリエンー3ーオールの結 品が析出した。沪過、乾燥したところ収量0.63 8(20ミリモル)、収名13.38であつた。 IR-スペクトル : ν === 3300,/250cm⁻¹ (フエノール性OH)

; 990cm⁻¹ (側鎖 OH)、/600。

/\$00cm⁻¹ (芳香璟)

マス・スペクトル : 取/6 3/4(M⁺),2/3(ベースピーク),/60, 。 /59,/33,/46,55,/22 NMR-ズツトル: ð TMBO-40 at 80℃

8.5 ppm (ノH,フエノール性 OH)

6.4~7.1 (3H,A環芳香族H)

3.4 (d-d, C₁₂-Ha, J_{Ha-Hb} /0.5 Hz, J_{Ha-Hb} 3.5 Hz)

3./ (d-d, C22-Hb, JHb-Ba /0.5 Hz, JHb-Ba 6.5 Hz)

1.0 (d, 3H, C21- メチル)

0.7 (8,3H,C18-メチル)

UVースペクトル: leve 2.72 nm

参考例 2

(1) 20-(2-テトラヒドロビラニル)-オ キシメチルブレグナー1,4-ジエン-3オン の型告

ジクロルメタン 268.0 分化 20ーヒドロ

(2) ノターノルー20ー(2ーテトラヒドロビラニル)ーオキンメチルーブレグナー 1,3,5 (10)ートリエンー3ーオールの製造

乾燥テトラヒドロフランタの配中に/一メ チルナフタレン /2.80g(タのミリモル)、 ジフエニルメタン 5.05g(30ミリモル) を加え、アルゴン気流中で慢拌しながらリチ ウム 93~町(/35ミリモル)を細かく切 つて加えた。

反応液は濃緑色になり、これを加熱遺流させながら、テトラヒドロフラン35配中、20ー(2-テトラヒドロビラニル)ーオキシメチルブレグナー1、4ージエン・3ーオン 6.20 分で、10分間遺流したのち室園になった。 はいて 10分間遺流したのち室園になった。 10分に退合液を 6 N HCL で中和し(pH 7) 有機溶解を 6 N HCL で中和し(pH 7) 有機溶解を 10 大のち、酢酸ソーダ水溶液で洗涤を 10 大のち、酢酸

キシメチルブレグナー 1.4 ージエンー 3 ー オン 3 2.80 g (0·/ mol)、 3,4 ージヒドロー 2H ーピラン 36.0 g (0.4 28 mol)、 パラトルエンスルホン酸 200 %を加え、遺流冷却下に5時間加熱した。

全体で 30.14分(0.0731mol)の20 -(2-テトラヒドロピラニル)オキシメチ ルプレグナー1,4-ジエン-3-オン 収率 73.1分を得た。

エチルを留去すると油状の残留物が得られた。
とれにローヘキサンを加えローヘキサンを留
去すると残留物は結晶化したのでとれを戸過
し、ローヘブタンで洗い、 / 9 - ノルー 2 0 - (2-テトラヒドロピラニル) - オキシメ
テルブレグナー / ,3,5 (/0) - トリエン - 3 オールの白色結晶 3.0 2 9 を得た。戸液を濃縮して二次結晶 0.5 2 9 を得た。

計 3.5 4 9 (0.00882 mol) 収率 58.8 9 実施例 /

3 - ベンゾイルオキシー / 9 - ノルー 2 0 - ヒドロキシメチルブレグナー /,3,5(/0) - トリエンの製造

3-ヒドロキシー19-1ル-20-ヒドロキシメチルプレクナー1,3,5(10)-トリエン629町(2ミリモル)をTHF5配にとかし、5男水酸化ナトリウム水溶液 9.6配(12ミリャル)を加え、この溶液を水溶で冷却、攪拌したが5、ペンゾイルクロリド 8 4 3 町(6ミリャル)を簡下した。水溶を取り去り室温で 2時 2字訂正モル)を簡下した。水溶を取り去り室温で 2時 2字訂正

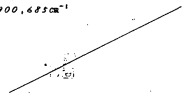
間機拌したのち、反応液にエーテルークロロホルム(3 ° ° ° 2) 溶液 / 0 0 mlを加え、 5 5 重炭 酸ソーダ水溶液、 / N 塩酸、水で順次洗涤してから、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、溶媒を留去した。 残液は結晶化し、 これをテトラヒドロフランから再結晶して 3 ーペングイルオキシー / 9 - / 2 0 - とドロキシメチルブレグナー / 1,3,5 (10) - トリエン 3 7 × 吸(0.8 9 4 ミリモル) を得た。

収率 ダメラ 融点 ノノターノノタン

(再結晶評核は巌谿し、更に目的物を囲収する ととができた。)

IR(RBr)

3220,2900,2850,1730,1595,1485,1445,
1260,1215,1165,1145,1075,1060,1020,
990,900,685cm⁻¹



手 読 補 正 書(方式)

昭和53年6萬日

特許庁長官 斯谷 善二 股

1 事件の表示 昭和53年特許順第239/6号

ま 発明の名称 新規ノターノルステロイド制導体

5 補正をする者 事件との関係 出 顧 人

(596)三菱化成工業株式会社

4 代 理 人 〒/00

東京都千代田区丸の内二丁目ょ番ょ号三菱化成工業株式会社内

(6806) 弁理士 長谷川 —

(ほか/名)

⁵ 補正命令の 昭和よ3年よ月30日(発送日) 日 付

6 補正の対象 「明細書」

7 補正の内容 餌却 あみ

| 特殊序数更なし)| | 53.6,16 | 出版第三版 | 小班明 NMR & CDCL

8.17 (2H,d,JHa-Hb = 6Hz, Ha)

7.3~7.7 (3H,m,Hb,Hc)

7.30 (/H,d,JH4-H. = & HE, Hd)

684~7.02 (/H, m, He)

6.88 (/H,8,Hf)

3.67 (/H, d-d, $J_{Hg-Hb} = /OHz$.

 $J_{H_Z-R_1}=3~\mathrm{Hz}$, Hg)

3.39 (/H, d-d, $J_{Hb-Bg} = /O Hz$,

 $J_{Hh-Hi} = 6 Hz$, Hh)

1.09 (3H,d,J=6Hz,C21-×+N)

0.72 (3H, B, C18-x+N)